BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

EP04/06938

JEST AVAILABLE COPY



REC'D 1 3 AUG 2004
WIPO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 29 626.3

Anmeldetag:

25. Juni 2003

Anmelder/Inhaber:

ItN-Nanovation GmbH, 66117 Saarbrücken/DE

Bezeichnung:

Mischmetalloxide und ihre Verwendung in

CO₂-Sensoren

IPC:

C 01 G 1/02

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 25. Mai 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident Im-Auftrag

Wallner

PRIORITY DOCUMEN

SUBMITTED OR TRANSMITTED I COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

A 9161 03/00



European r arent, Design and Hademark Attorneys

+49 (0)711 222 976-76 +49 (0)711 228 11-22 9 (0)711 222 976-0 (0)711 228 11-0 e-mail mail@kronenpat.de www.kronenpat.de D-70174 Stuttgart. Kronenstraße 30

> ItN-Nanovation GmbH Untertürkheimer Straße 25 Anmelderin:

66117 Saarbrücken

Unser Zeichen: P 43 106 DE

25. Juni 2003 TM/nw

Beschreibung

 \hat{C}

Mischmetalloxide und ihre Verwendung in CO₂-Sensoren

Die Erfindung betrifft neue Mischmetalloxide sowie deren Herstellung und Verwendung.

S

überwachung in industriellen Anlagen oder werden in Sensorarrays als CO2-Sensoren dienen zum Brand- oder Explosionsschutz, zur Prozeß-"Chemische Nasen" eingesetzt. Weiterhin finden CO₂-Sensoren zur Messung der Raumluftqualität, von Auto- oder Industrieabgasen oder im Biomonitoringbereich (Gärprozesse, Fouling, Fermentierung, Atmung etc.) oder in Klimaeinrichtungen ein immer breiteres Anwendungsfeld.

9

 \bigcirc

Für nicht brennbare, d.h. nicht oxidierbare Gase wie CO2, gibt es derzeit zwei verschiedene Meßprinzipien: Zum einen sind dies optische Methoden mittels NDIR (nicht dispersive Infrarotabsorption). Diese Methode detektiert die CO₂-Absorptionsbande ist sehr aufwendig, da eine komplizierte Optik in Verbindung mit Präzisibei 4,27 µm und zeichnet sich durch eine hohe Empfindlichkeit aus. 20

P 43 1

nik (Spektrometer) benötigt wird. Solche Sensoren werden auch in Zukunft keine Verbreitung in Massenmärkten, in denen ein einfacher und kostengünstiger Aufbau wichtig ist, finden. -2onsmed

- Zum anderen handelt es sich um elektrochemische Sensoren, bei denen ein Potentialunterschied zwischen Meß- und gekapselter Referenzelektrode bei der Adsorption von Gasmolekülen detektiert wird. Solch Sensoren sind aufwendig, leiden unter einer langen Ansprechzeit (bis zu 30 Sekunden), einer Querempfindlichkeit auf Luftfeuchte und einem störungsanfälligen Aufbau. Einen Spezialfall solcher elektrochemischer CO2-Sensoren findet man auf Basis natriumionenleitender Festelektrolyren (Natrium Super-Ionic Conductor) bekannt. Solche Systeme müssen wegen ihrer Feuchtigkeitsempfindlichkeit weitgehend gekapselt sein und ten mit einer Alkalicarbonatelektrode. Diese sind als NASICON-Sensohaben eine lange Ansprechzeit, sind aber langzeitstabil und empfindlich. 9 5
- Da beide Verfahren sehr kostenintensiv sind, muß ein anderes Meßprinzip zur CO₂-Detektion gesucht werden. Geeignet erscheinen vor allem halbleitende Materialien, die in der Lage sind, CO₂-Moleküle reversibel
 - zu adsorbieren und bei einer Gasadsorption mit einer detektierbaren Widerstandsänderung zu reagieren. Ein solches Verfahren sollte sich bei Applikation des Halbleiters als dünne Schicht auf einem Trägermatepreisgünstig realisieren lassen. ន

0

- Bisher wurde als halbleitendes, gassensitives Material lediglich dotiertes SnO₂ untersucht, [Tamaki, Akiyama, Xu, Chemistry Letters (1990), 1243; Wei, Luo, Liao et al. J. Appl. Phys. (2000), 88, 4818]. Dieses ist jedoch zur selektiven CO₂-Detektion nicht geeignet, da die Nachweisgrenze zu hoch liegt und die Querempfindlichkeiten zu oxidierbaren Gasen (vor 25
 - allem zu CO und H2) nicht unterdrückt werden können [Delabie, Honore, Lenaerts et al., Sensors and Actuators B, (1997), 44, 446]. Darüber hinaus ist die Homogenität der Dotierung nicht zu gewährleisten, was zu ဓ္က

P 43 106 DE

္ပ်

nicht reproduzierbaren Messergebnissen führt [Kim, Yook, Jerk et al.,

Sensors and Actuators B (2000), 62, 61].

5 5 S rensbedingt die effektive Oberfläche des Materials durch Agglomeration schieden großen Oberfläche unterschiedlich empfindlich auf CO2 reagiedaß größere neben kleineren Partikeln vorliegen, die aufgrund ihrer verder einzelnen Kristallite stark eingeschränkt. Weiterhin sind die Dotiebringt: Neben dem großen Aufwand ist durch Partikelaggregation verfahablation oder Kugelmahlen synthetisiert, was große Nachteile mit sich Fraunhofer-Gesellschaft]. Dieses Material wird aufwendig durch Laserrialien wie CuO, CaCO₃ oder La₂O₃ dotiert wurde [DE 4437692 A1 der tersucht und beschränken sich auf BaTiO3, das mit verschiedenen Mate-Nanoskalige Materialien wurden nur in einem Fall zur CO2-Detektion unten Verfahren keine monodispersen Partikel herstellen, was dazu führt, Komgrenzen zu wandern. Darüber hinaus lassen sich mit den erwähnrungen nicht homogen verteilt und tendieren dazu, beim Sintern an die

0

Die vorstehend erwähnten Nachteile führen dazu, daß aufgrund der be20 kannten Herstellungsverfahren und Materialien die Sensitivität und Selektivität von Gassensoren, insbesondere von CO₂-Sensoren, sehr stark
verbesserungsbedürftig sind. Ein Sensor auf Basis bekannter Materialien ist für eine kommerzielle Anwendung ungeeignet.

 \bigcirc

 \bigcirc

25 Der Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, neue Materialien zu entwickeln. Diese sollen insbesondere in einer einfachen und kostengünstigen Meßanordnung als Gassensor mit hoher Empfindlichkeit und Spezifizität eingesetzt werden.

30 Diese Aufgabe wird gelöst durch die Mischmetalloxide sowie deren Mischungen gemäß Anspruch 1. Bevorzugte Ausführungsformen dieser Oxide sind in den abhängigen Ansprüchen 2 bis 18 sowie 21 und 22

P 43 106 DE

-4-

dargestellt. Ansprüche 19 und 20 umfassen besondere Anwendungen der erfindungsgemäßen Mischmetalloxide. Anspruch 23 beansprucht einen Sensor, der die erfindungsgemäßen Mischmetalloxide aufweist. Die Ansprüche 24 und 25 schließlich zeigen ein erfindungsgemäßes Verfahren zur Herstellung der beanspruchten Mischmetalloxide bzw. neue erfindungsgemäße Zwischenprodukte. Der Wortlaut sämtlicher Ansprüche wird hiermit durch Bezugnahme zum Inhalt dieser Beschreibung gemacht.

10 Zur Offenbarung der Erfindung soll an dieser Stelle ausdrücklich auf die Formulierungen der einzelnen Ansprüche Bezug genommen und verwiesen werden. In diesem Zusammenhang sollen die in den Ansprüchen verwendeten Begriffe wie folgt noch näher erläutert werden.

15 Die Numerierung der Gruppen des Periodensystems, die in den Ansprüchen angegeben ist, erfolgt in der IUPAC-Version, bei der die einzelnen Gruppen des Periodensystems einfach durchnumeriert werden.

မွ 25 8 die (mittlere) Partikelgröße der erfindungsgemäßen Mischmetalloxide größe der Mischmetalloxid-Partikel weit im sub-µm-Bereich befindet. Dachend, soweit möglich, auf die mittlere Teilchengröße eines einzelnen sitzt. Die Größenangaben bei der Erfindung beziehen sich dementspre-Teilchengröße vortäuschen, als das einzelne Teilchen tatsächlich be-Der Begriff "nanoskalig" soll aussagen, daß sich die mittlere Teilchenvorzugsweise weniger als 100 nm, insbesondere weniger als 50 nm. chen" bezeichnet werden kann. Wie in Anspruch 3 dargestellt, beträgt Tellchens/Partikels, das in diesem Zusammenhang auch als ¦Primärteilauf diese Weise Agglomerate oder Teilchentrauben, die eine größere grund ihrer hohen Oberflächenenergien häufig zusammen und bilden agglomerierten Zustand beziehen. Nanoskalige Partikel lagern sich aufbei soll sich diese Teilchengröße auf das einzelne Partike im nicht-

-5-

sich vorzugsweise um halbleitende Materialien, wobei die Eigenschaften von Halbleitern aus dem Stand der Technik bekannt sind. Solche halbleitenden Materialien sind (dotiert oder undotiert) auf vielfältige Weise einsetzbar, insbesondere als Gassensoren, beispielsweise zur Detektion von CO2. Bei den erfindungsgemäßen Mischmetalloxiden han

Die Erfindung ist nicht auf die Herstellung der Mischmetalloxide durch die sogenannte Single-Source-Precursortechnik beschränkt. Bei verschiedenen erfindungsgemäßen Mischmetalloxiden wird es durchaus möglich sein, diese Substanzen aus zwei oder mehreren nebeneinander getrennt vorliegenden Ausgangsverbindungen, wie beispielsweise Alkoxiden, herzustellen. Das Vorliegen einer einzelnen solchen Ausgangsverbindung, beispielsweise eines solchen Alkoxids als Single-Source ist in solchen Fällen nicht zwingend erforderlich.

Es zeigte sich, daß insbesondere zur COz-Detektion dotierte Mischmetalloxide (Perowskite) sowie Metall-Metalloxid-Komposite mit einer Dotierung geeignet sind. Diese Substanzen können jedoch nicht ohne weiteres hergestellt werden, da etablierte Methoden wie Fällung oder klassische Sol-Gel-Chemie häufig nicht verwendet können. Es mangelt entweder an geeigneten reaktiven Vorstufen, oder man hat es vor allem im Falle der Sol-Gel-Prozesses mit individuellen Precursoren (Alkoxiden) zu tun, die sich durch stark unterschiedliche Reaktivitäten und Hydrolysegeschwindigkeiten auszeichnen. Einfache Metallalkoxide können über metallorganische Synthesen hergestellt werden und sind seit einiger Zeit bekannt. So kann z. B. Bariumisopropanolat durch Kochen von Bariummetall in wasserfreiem Isopropanol unter Inertgasatmosphäre hergestellt 2

chen Alkoxiden mit anderen Alkoxiden kann nach Hydrolyse und Aufarwerden. Andere Metallalkoholate sind wie die Propylate von Titan oder Zirkon zwar bereits großtechnisch verfügbar. Eine Mischung aus solbeitung zu einem ungleichmäßigen Gefüge führen, das beispielsweise als CO₂-Sensor nicht geeignet ist. Für andere Zusammensetzungen sind

P 43 10

ren kommerziell nicht verfügbar. Weiterhin ist für eine optimale rigen Atom-%-Bereich nötig, was durch diese Methoden nicht erreicht Leistungscharakteristik eine homogene Dotierung im vorzugsweise niedwerden kann. die Võ

Es konnte nun gefunden werden, daß sich insbesondere nanoskalige dotierte Bariumcerate und Bariumstannatverbindungen als COz-sensitive Materialien eignen, bei denen es jedoch essentiell ist, auf molekularer Ebene maßzuschneidern, was diese Patentschrift zeigt.

Überraschenderweise wurde nun ermittelt, daß insbesondere die für das CVD-Verfahren bekannte Single-Source-Precursortechnik [R.C. Mehrotra, Chemtracts: Org. Chem, (1990) 2, 338 oder Sing and Mehrotra, Z. Anorg. Allg. Chemie, (1984), 512, 221] dazu geeignet ist, ebensolche CO₂-sensitive Materialien mit hoher Homogenität sowohl einfach als auch kostengünstig herzustellen. Diese Materialien weisen die auf molekularer Ebene erwünschte homogene Dotierung und Vermischung auf, wozu hydrolysierbare komplexe Metallalkoxidverbindungen als molekulare Template verwendet werden. Dieses Single-Source-Verfahren er-5

zielt extrem reine und vorzugsweise im Atom-%-Bereich von 0,01 bis 10 % dotierte Verbindungen, die ausgezeichnete Gassensoreigenschaften, wie in Abbildung 1 dargelegt, besitzen. Darüber hinaus lassen sich sehr kleine und monodisperse Kristallitgrößen und somit große Oberflächen realisieren, was für die Empfindlichkeit eines Sensors sehr wichtig ist. 8 22

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird das verwendete Alkoxid, das kommerziell nicht erhältlich ist, selbst synthetisiert. Erfindungsgemäß wurde als CO₂-sensitives Material vorzugsweise dotiertes BaCeO3 identifiziert. Es gelang hier zum erstenmal die Herstellung eines homogen mit Cu dotierten BaCeO3 mit CO2-sensitiven und ဓ္က

9

 \bigcirc

2

5

O

25

ဓ

2 9

P 43 106 DE

-7-

geht. selektiven Eigenschaften, was weit über den Stand der Tecknik hinaus-

햐 5 σı tive Eigenschaften besitzt gleichprobe mit einer sehr viel geringeren Oberfläche ist ein solcher oder Tampondruckverfahren als Schicht auf einem Sensorsubstrat, z. B. re ein nanokristallines Material (hier: Teilchengröße 30 nm) CO₂-sensisprunghafter Anstieg nicht zu erkennen. Dies bedeutet, daß insbesondestieg im Signal des Sensors. Bei einer mikrokristallinen BaCeO3-Ver-Abbildung 1 überraschenderweise bei 600 °C einen sprunghaften Antrische) Widerstand des nanoskaligen dotierten BaCeO3 in CO2-Atmoformen (z. B. von Heraeus) implementiert werden. Wird dann der (elek-Aluminiumoxid (Al₂O₃), abgeschieden oder in kommerzielle Sensorplatt-Das so erhaltene Material kann über dem Fachmann bekannte Siebsphäre in Abhängigkeit von der Temperatur gemessen, erkennt man in

O

(

geben haben und durch Sauerstoffbrücken miteinander verknüpft sind. für BaSnO₃ in Abbildung 2 erkennen siert (Ba(Ti,Ce)(OR)₈ für Ba(Ti_{0.5}Ce_{0.5})O₃). R steht für Alkyl, vorzugswei-Beispiel (Abbildung 2: BaSn(OiPr)8) als Precursor für BaSnO3). iPr steht die in einem Molekül das Metall-Metall-Verhältnis auf molekularer Ebene Ausgangssubstanzen für das Sensormaterial sind Mischmetallalkoxide, für Isopropyl. Auch kompliziertere Zusammensetzungen wurden reali-(Ba:Ce hier 1:1) des nach Hydrolyse resultierenden Oxids bereits vorge-Isopropyl. Exemplarisch kann man die Struktur an einem Precursor

8

C

25

mensionale Netzwerk der phasenbildenden Elemente alle relevanten einander. Dieses Gerüst liefert das Fundament für die Nanopartikel, die Hierzu verbindet das nach der Hydrolyse der Alkoxide gebildete dreidi-Struktur der nach der Hydrolyse resultierenden Verbindung vorzugeben. Atome (Sauerstoff bzw. Metall) in der richtigen Anordnung chemisch mit-Von großem Vorteil ist, im Precursormolekül die Stöchiometrie und die

မ

P 43 106 DE

8

5 Ç zierbaren Zustand zu belassen. glomeration zu vermeiden und die Oberfläche im reaktiven, d.∤h. modifizinierung besitzt die Hydrothermaltechnik den Vorteil, eine Partikelagdrothermal im Hochdruckautoklaven kristallisiert. Gegenüber einer Kalweder bereits bei der Hydrolyse kristallin an oder werden schonend hymisch nachbehandelt, d. h. kristallisiert werden. Die Stoffe fallen entperse Partikelverteilung im nm-Bereich. Das Material kann optional therne homogen dotiert und phasenrein, und besitzt eine nahezu monodisarbeitung erhaltene CO2-sensitive Material ist auf mesoskopischer Ebebereits bei gen Temperaturen ausgebildet werden. Das nach Auf-

ᇊ ren geeignet ist. Der Sensor ist extrem empfindlich, spezifisch (keine Betriebstemperatur, die sich positiv auf die Stabilität und damit die Be-Querempfindlichkeit auf Wasser oder CO) und hat eine sehr niedrige eindotiert werden, wozu kein anderes in der Literatur bekanntes Verfahzierbar. Es können verschiedene Metalle gezielt in eine Trägermatrix triebsdauer auswirkt. Das beschriebene Verfahren ist preisgünstig, aufskalierbar und reprodu-

1. Beispiel für BaCeO3 mit Kupferdotierung

20

25 ဗ eine stöchiometrische Menge Ce(O^lPr)₄ (9.827g, 0.03mol) wird langsam unter Rühren unter Schutzgasatmosphäre dazugegeben. Die trübe Migewünschten Stöchiometrie erfolgen. Dazu werden 0,255 g CuClz (5 Alkoholaten in PrOH löslich ist. Anschließend kann eine Dotlerung mit schung wird 6 h bis zum Erhalt einer klaren Lösung gerührt. Zu diesem 8,506 g Ba(O'Bu)₂ (0.03mol) ('Bu steht für tert.-Butyl.) werden in absolu-einer Kupferquelle wie CuCl2 in Alkohol oder einem Cu-Alkoxid in der Zeitpunkt hat sich ein gemischtes Ba-Ce-Alkoxid, genaugenommen Batem PrOH (200 ml) (Pr bzw. ¹Pr steht für Isopropyl.) suspendiert, und Ce[(O¹Bu)₂(O¹Pr)₄], gebiidet, das im Gegensatz zu den ursprünglichen

9.

Stark gerührt. Man erhält ein transparentes grünes Sol. Das dotierte Ba-Ce-Alkoxidsol wird mit einer stöchiometrischen Menge einer 1,0 molaren Wasserlösung in Isopropanol unter heftigem Rühren vermengt. Das weiterhin Kla-Mol-%) in 10 ml Isopropanol dazugegeben und 🖎

re Sol wird bei 45 °C Badtemperatur am Rotationsverdampfer eingeengt. Das eingeengte BaCeO₃-Sol wird dann gefriergetrocknet oder bei 120 °C im Trockenschrank von Restfeuchte befreit. Nachdem bei 400 °C die organischen Bestandteile in einem Muffelofen pyrolisiert wurden, wird das Material 2 h bei 1.000 °C kristallisiert. Das so erhaltene Material kann über dem Fachmann bekannte Sieb- oder Tampondruckverfahren als Schicht auf einem Sensorsubstrat (Al₂O₃) abgeschieden oder in kommerzielle Sensorplattformen (z. B. von Heraeus) implementiert wer-Ŋ

9

 \bigcirc

2. Beispiel für BaCeO₃ mit Kupferdotierung

g, 0,03 8,506 g Ba(O¹Bu)₂ (0,03 mol) werden in absolutem Pr¹OH (200 ml) susgeben. Die trübe Mischung wird 6 h bis zum Erhalt einer klaren Lösung mol) wird langsam unter Rühren unter Schutzgasatmosphäre dazugegerührt. Zu diesem Zeitpunkt hat sich ein gemischtes Ba-Ce-Alkoxid, genaugenommen BaCe[(O'Bu)₂(O'Pr)₄], gebildet, das im Gegensatz zu den ursprünglichen Alkoholaten in PrOH löslich ist. Anschließend kann eine Dotierung mit einer Kupferquelle wie CuCl2 in Alkohol oder einem Cu-Alkoxid in der gewünschten Stöchiometrie erfolgen. Dazu werden pendiert, und eine stöchiometrische Menge Ce(O'Pr)4 (9,827

2

Ce-Alkoxidsol wird mit einer stöchiometrischen Menge einer 1,0 molaren Wasserlösung in Isopropanol unter heftigem Rühren vermengt. Das weiterhin klare Sol wird bei 45 °C Badtemperatur am Rotationsverdampfer eingeengt. 110 g eines solchen Cu dotierten hydrolisierten BaCeO₃-Sols ဓ

0,255 g CuCl₂ (5 Mol-%) in 10 ml Isopropanol dazugegeben und für 2 h stark gerührt. Man erhält ein transparentes grünes Sol. Das dotierte Ba-

25

P 43 106 DE

halt: 10 %) werden 6 h bei 250 °C in einem 250 ml Rührautoklaviert. Nach Abkühlen erhält man ein weißes Pulver, das mehrfach toklaven mit Tefloninnengefäß bei einem Innendruck von 50 bar aumit Alkohol und Wasser gewaschen wird. Röntgendiffraktometrie ergibt phasenreines BaCeO₃ mit geringen Spuren an CuO. (Fests

Anstelle von Cu dotiertem BaCeO₃ sind eine Reihe anderer Nanomaterialien als CO₂-Sensormaterial geeignet.

Diese umfassen anstelle von Ce, Elemente der 4., 7., 13. und 14. Gruppe insbesondere Ce, Ti, Zr, In, Sn, Mn sowie Mischungen aus zwei oder mehr Elementen daraus. 9

Anstelle von Ba, können Elemente der 1., 2. und 3 Gruppe verwendet Ba, Y, und La sowie Mischungen aus zwei oder mehr Elementen daraus. werden, insbesondere Li, Mg, Ca, Sr,

Die Dotierungen liegen zwischen 0,01 und 20 Atom-%, insbesondere zwischen 0,1 und 10, ganz besonders zwischen 1 und 6 %.

Nanoskalig bedeutet, Primärpartikel < 150 nm, ganz besonders < 100 nm, im speziellen < 50 nm.

8

<u>(</u>].

Als Dotierion ist neben Cu geeignet: Elemente der Lanthaniden insbesondere: Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, La, Er, etc., sowie Mischungen aus zwei oder mehr Elementen daraus sowie Elemente der 3., 10., 11., 12 und 13. Gruppe, insbesondere In, Ga, Zn, Co, Ni, Cu, Ag, Au, Pt, oder Pd

sowie Mischungen aus zwei oder mehr Elementen daraus. 25

In einer anderen besonderen Ausführungsform werden, vorzugsweise über die Single-Source-Precursortechnik, Metall/Metallkompositverbindungen hergestellt. Dazu werden metallorganische Precursoren, wie in den zuvor beschriebenen Beispielen zersetzt, jedoch so, daß nicht nur Metalloxide sondern auch elementare Metalle in einer Metalloxidmatrix entstehen können. Diese ternären Komposite sind als gassensitive, ins-ဓ

-10-

P 43 106 DE -11-

besondere als CO₂-sensitive Materialien einsetzbar. D. Legt daran, daß durch die elementaren Metalle zusätzliche Ladungsträger in das System eingebracht werden, was die Leitfähigkeit des halbleitenden Basismaterials so verbessert, daß das gesamte Komposit sehr empfindlich beispielsweise auf CO₂ reagiert. Das Precursormolekül liefert dabei das

G

Templat für eine submikroskopische Vermischung der einzelnen Kom-

Im Fall eines Cu/Al₂O₃-Komposits geht man dabei von einem Precursor für CuAl₂O₄ wie beispielsweise Cu[Al₂(OlPr)₈] aus. Das Hydrolysat eines solchen Precursors zersetzt sich thermisch unter reduzierenden Bedingungen zu einem homogenen nanoskaligen Cu/Al₂O₃- Komposit. Wird die reduzierende Atmosphäre variiert, entstehen CuO/Al₂O₃ bzw. Cu₂O/Al₂O₃-Komposite bzw. Gemische aus Cu/Cu₂O/CuO in einer Al₂O₃-Ma-

 \ddot{C}

 \bigcirc

귫

Ħ.

Weitere durch die beschriebene oder andere Methoden herstellbare Single-Source-Kompositverbindungen umfassen unter anderem Cu bzw. Cu₂O oder CuO in einer TiO₂-Matrix oder Sn, Cu bzw. Cu₂O oder CuO in einer SnO₂-Matrix.

Als weitere Matrixmaterialien sind ZrO_2 , CeO_2 , Fe_2O_3 , SiO_2 , und Y_2O_3 geeignet.

ن

(

8

- 25 Als Metall bzw. gegebenenfalls Metalloxid in der Matrix sind neben Cu oder Sn Elemente der Lanthaniden insbesondere: Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, La, Er, etc., sowie Mischungen aus zwei oder mehr Elementen daraus, sowie Elemente der 3., 8., 9., 10., 11., 12 und 13. Gruppe, insbesondere in, Ga, Zn, Co, Ni, Ru, Os, Rh, Ir, Cu, Ag, Au, Pt, oder Pd sowie Mi-
- 30 schungen aus zwei oder mehr Elementen daraus geeignet

P 43 106 DE



- 12 -

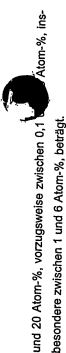
Patentansprüche

- Mischmetalloxid der Formel AXO₃, wobei
- A mindestens ein Element ausgewählt aus den Elementen der 1., 2. und 3. Gruppe des Periodensystems ist,
- X mindestens ein Element ausgewählt aus den Elementen Cer (Ce) und den Elementen der 4., 7., 13. und 14. Gruppe des Periodensystems ist,

und Mischungen solcher Mischmetalloxide.

- Mischmetalloxid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 die Partikelgröße des Mischmetalloxids im nanoskaligen Bereich
 liegt.
- Mischmetalloxid nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 die Partikelgröße des Mischmetalloxids < 100 nm, vorzugsweise <
 50 nm, ist.
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Mischmetalloxid dotiert ist.
- 5. Mischmetalloxid nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß zur Dotierung mindestens ein Element ausgewählt aus den Elementen der 3., 10., 11., 12. und 13. Gruppe des Periodensystems und der Lanthanoide vorhanden ist.
- Mischmetalloxid nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß
 es sich bei dem Dotierelement um Kupfer handelt.
- Mischmetalloxid nach einem der Ansprüche 4 bis 6, d\u00e9durch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Dotierelementen zwischen 0,01

ب



- durch gekennzeichnet, daß A aus den Elementen der 2. Gruppe des Periodensystems ausgewählt ist, wobei es sich vorzugsweise Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, daum Barium (Ba) handelt. ထ
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß A Lithium (Li) ist. တ်
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß A Lanthan (La) oder Yttrium (Y) ist. 5.

 \bigcirc

- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß X Cer (Ce) ist. Ξ.
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß X Titan (Ti) oder Zirkonium (Zr) ist. 7
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß X Mangan (Mn) ist. <u>ლ</u>

 $\cdot \bigcirc$

- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß X Indium (In) ist. 4
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß X Zinn (Sn) ist. <u>1</u>5
- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, mit der Formel BaXO3, wobei X Cer (Ce) oder Zinn (Sn) ist. 16.

P 43 106 DE

- 14 -

hetalloxid nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Mischmetalloxid dotiert ist, wobei es sich vorzugsweise bei dem Dotierelement um Kupfer handelt. 17.

∢.

- Mischmetalloxid nach einem der vorhergehenden Ansprüche, herstellbar durch die sogenannte Single-Source-Precursortechnik. <u>8</u>
- Verwendung der Mischmetalloxide nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Detektion von Gasen, vorzugsweise zur Detekion nicht-brennbarer Gase. 19
- Verwendung nach Anspruch 19, d\u00e4durch gekennzeichnet, daß es sich bei dem Gas um Kohlendioxid (CO₂) handelt. 20.

0

- kennzeichnet, daß es auf ein Substrat aufgebracht und/oder in ein Mischmetalloxid nach einem der Ansprüche 1 bis 18, dadurch ge-Substrat eingebracht ist. 2
- Mischmetalloxid nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem Substrat um ein Substrat für Sensoren, insbesondere für Gassensoren, handelt. 2
- durch gekennzeichnet, daß er ein Mischmetalloxid nach einem der Sensor, vorzugsweise Sensor für die Detektion von Gasen, da-Ansprüche 1 bis 18 aufweist, vorzugsweise mit einem solchen Mischmetalloxid beschichtet ist. 23.
- Verfahren zur Herstellung von Mischmetalloxiden nach einem der Ansprüche 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß mit Hilfe der sogenannten Single-Source-Precursortechnik ein Mischmetallalkoxid hergestellt wird, das in der Stöchiometrie und der Struktur auf das herzustellende Mischmetalloxid abgestellt ist, und dieses 24.

zu dem Mischmetalloxid hydrolysiert wird. Mischmetallalkoxid, gegebenenfalls nach einem Do

25. Mischmetallalkoxid als isoliertes Zwischenprodukt im Verfahren nach Anspruch 24.



Zusammenfassung

CO₂ einsetzbar. Detektion von Gasen, insbesondere von nicht-brennbaren Gasen wie schungen solcher Mischmetalloxide. Die Partikelgröße der erfindungsge weit im sub-µm-Bereich. Die neuen Verbindungen sind insbesondere zur mäßen Substanzen liegt vorzugsweise im nanoskaligen Bereich, d. h. Die Erfindung betrifft neue Mischmetalloxide der Formel AXO3 und Mi-

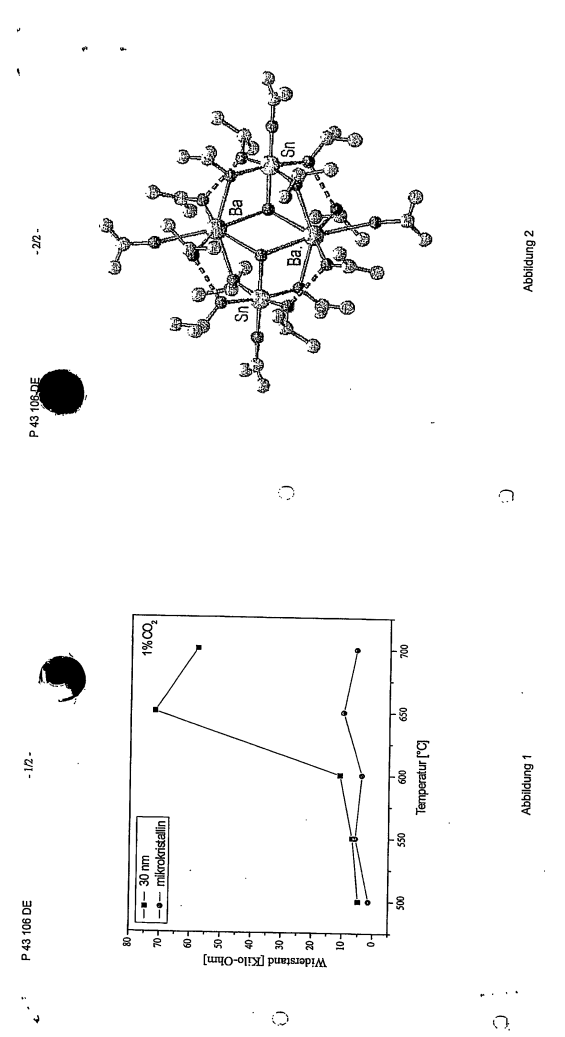
 \bigcup_{i}

 \bigcirc

O

()

-16-



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.